(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2001年1月4日 (04.01.2001)

PCT

(10) 国際公開番号

(51) 國際特許分類?:

G03G 9/08

(OGAWA, Tokudai) [JP/JP]; 〒210-9507 神奈川県川崎

(21) 国際出願番号:

PCT/JP00/04247

市川崎区夜光一丁目2番1号 日本ゼオン株式会社 総

WO 01/01200 A1

合開発センター内 Kanagawa (JP).

(22) 国際出願日:

2000年6月28日(28.06.2000)

(74) 代理人: 西川繁明(NISHIKAWA, Shigeaki); 〒116-0014 東京都荒川区東日暮里三丁目43番8号 ビジュアル・

(84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE,

DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

シティー401号 Tokyo (JP).

(25) 国際出願の言語:

日本語 日本語

(81) 指定国 (国内): JP, US.

(26) 国際公開の言語: (30) 優先権データ:

特願平11/181999 1999年6月28日(28.06.1999)

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 日本ゼ オン株式会社 (NIPPON ZEON CO., LTD.) [JP/JP]; 〒 100-8323 東京都千代田区丸の内二丁目6番1号 Tokyo

(JP).

添付公開書類:

国際調査報告書

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 小川徳大 のガイダンスノート」を参照。

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語

(54) Title: TONER FOR DEVELOPING STATIC CHARGE IMAGE AND METHOD FOR PREPARATION THEREOF

(54) 発明の名称: 静電荷像現像用トナー及びその製造方法

(57) Abstract: A toner for developing a static charge image comprising a binder resin, a colorant, and a softening agent, characterized in that the softening agent is an organic compound having a molecular weight of 1,000 or more, a solubility in styrene such that 5 g or more thereof can be dissolved in 100 g of styrene at 25°c, and an acid value of 10 mg KOH/g or less; and a method for preparing the toner. The toner is excellent in fixing characteristics, storability and fluidity, and also can form an image of high quality.

(57) 豪約:

少なくとも結着樹脂、着色剤、及び軟化剤を含有する着色粒子を含む 静電荷像現像用トナーにおいて、該軟化剤が、分子量が1000以上、 25℃で測定したスチレン100gに対する溶解量が5g以上、かつ。 酸価が10mgKOH/g以下の有機化合物である、定着性、保存性、 及び流動性に優れ、しかも高画質の画像を形成することができる静電荷 像現像用トナー、及びその製造方法。

WO 01/01200 A1

S

10

15

20

25

1

明細書

静電荷像現像用トナー及びその製造方法

技術分野

本発明は、電子写真法、静電記録法等により感光体上に形成された静 電潜像を現像するための静電荷像現像用トナーとその製造方法に関し、 さらに詳しくは、定着性、保存性、及び流動性に優れ、しかも高画質の 画像を形成することができる静電荷像現像用トナーとその製造方法に関 する。

背景技術

電子写真装置や静電印刷装置等の画像形成装置においては、均一かつ一様に帯電させた感光体上に画像露光を行って静電潜像(静電荷像)を形成し、次いで、露光領域または非露光領域に現像剤を付着させて現像を行う。感光体上に形成された現像剤像は、一般に、紙やOHPシート等の転写材上に転写された後、加熱、加圧、溶剤蒸気などの種々の方式により、転写材上に定着される。

現像剤としては、結着樹脂中に着色剤やその他の添加剤 (例えば、帯 電制御剤、離型剤など)を分散させた着色粒子からなる静電荷像現像用 トナーが用いられている。

従来、静電荷像現像用トナーとしては、熱可塑性樹脂に着色剤やその他の添加剤を溶融混合した樹脂組成物を粉砕し、分級して得られた粉砕法トナーが主流であった。近年では、粒径の制御が容易で、粉砕や分級などの煩雑な工程の省略が可能であり、画質も良好な重合法トナーが広く用いられるようになっている。

一般に、重合法トナーは、重合性単量体、着色剤、帯電制御剤、離型

15

20

25

利等を含有する単量体組成物を、分散安定剤を含有する水系分散媒体中に投入し、高剪断力を有する攪拌装置を用いて分散し、該単量体組成物の微細な液滴を形成させた後、重合開始剤を用いて懸濁重合することにより製造されている。重合性単量体の重合により生成する重合体が結着 樹脂となり、その中に着色剤やその他の添加剤が分散している。

静電荷像現像用トナーには、精細かつ高濃度の優れた画質の画像を形成することができ、温度や湿度などの環境の変化によっても画質が劣化せず、しかも連続印字や連続複写が可能であることなどが要求されている。これらの特性に加えて、最近、静電荷像現像用トナーには、省エネルギーに寄与できること、印字や複写の高速化やカラー化に対応できることなどが求められている。そのために、静電荷像現像用トナーには、高画質を維持しつつ、保存性(耐ブロッキング性)を損なうことなく、定着温度の低下などの定着性を改善することが求められている。

具体的には、最近、静電荷像現像用トナーが使用される電子写真方式の複写機やプリンターなどの画像形成装置において、消費電力の低減化が図られている。電子写真方式の中でも、特にエネルギーを消費する工程は、感光体上の現像剤像(トナー像)を紙などの転写材上に転写した後、定着するための定着工程である。一般に、定着工程では、トナー像を転写材上に定着させるために、150℃以上の高温に加熱した定着ロールや定着ベルトが使用され、そのエネルギー源として電気が使われている。この定着温度を下げることが、省エネルギーの観点から求められている。

また、最近、印字速度や複写速度の高速化が求められている。特に、 画像形成装置の複合化やパーソナルコンピュータのネットワーク化が進む中で、高速印字や高速複写に対する要求は益々強くなっている。その ため、高速プリンターや高速複写機においては、定着時間の短縮化が必 要になっている。

静電荷像現像用トナーの設計において、こうした画像形成装置からの 要求に応える手法として、結着樹脂のガラス転移温度を低下させる方法 がある。しかし、結着樹脂のガラス転移温度を低下させると、トナーの 保存中あるいは現像装置のトナーボックス中で、トナー粒子が互いにプロッキングを起こして、凝集体となり、いわゆる保存性の悪いトナーと なってしまう。

さらに、最近では、電子写真方式によるカラー印字やカラー複写技術が開発されている。カラー印字やカラー複写を行うには、感光体上の静電潜像を、通常、3ないし4色のカラートナーを用いて現像し、転写材上に一度にもしくは順次転写し、しかる後、定着している。このため、白黒画像に比べて定着するトナーの層厚が厚くなる。また、混色により所定の色調に発色させるには、定着時に、重なった複数のカラートナーを均一に溶融させることが必要である。

そのために、カラートナーでは、定着温度付近での溶融粘度を従来のものと比べて低く設計して溶融しやすくする必要がある。トナーの溶融 粘度を低くする手法としては、従来のトナーに比べて、結着樹脂の分子 量を低くしたり、ガラス転移温度を下げるなどの方法がある。しかし、 いずれの方法でも、ブロッキングを起しやすく、保存性の悪いトナーに なってしまう。

20 このように、省エネルギー化、印字や複写の高速化、カラー化などに 対応するトナーの改質手法を採用すると、トナーの保存性が低下する。 すなわち、これらの改質手法と保存性とは、逆の相関関係にある。

従来、低温定着性が良好な静電荷像現像用トナーを得るために、パラフィンワックスなどの離型性を有する低軟化点物質をトナー中に存在させて、トナーの軟化点を下げる方法が提案されている(特開昭63-173067号公報、特開平6-161144号公報など)。しかし、このようなトナーでは、高画質を達成し、かつ、低温定着性と保存性とを

Ę

10

15

20

25

高度にバランスさせることが難しい。

具体的に、特開昭63-173067号公報には、重合性単量体と着色剤とを含む単量体混合物中にポリオレフィンワックスを添加し、重合温度より高い温度に加熱して、ポリオレフィンワックスを重合性単量体に溶解させた後、重合温度に等しい温度にまで冷却してポリオレフィンワックスを析出させる工程を含む重合トナーの製造方法が提案されている。しかし、この製造方法では、重合性単量体にポリオレフィンワックスを高温で溶解させた後、重合開始剤を重合温度で投入することになるため、重合反応の制御が困難で、均一なトナーを得ることが容易ではない。

特開平6-161144号公報には、結着樹脂中に該樹脂と相溶性のないパラフィンワックスを少量合有させたトナーが提案されている。しかし、このトナーは、結着樹脂、着色剤、ワックス、及びその他の添加剤を混合し、混練、粉砕、分級工程を経て製造される粉砕法トナーに限定され、しかも十分な低温定着性が期待できないものである。

特開平5-197193号公報には、重合法トナーにおいて、トナー粒子が高軟化点樹脂(A)と低軟化点物質(B)とを含有し、かつ、高軟化点樹脂を主体とするA相が表面近傍に存在し、低軟化点物質を主体とするB相が表面近傍には存在しない相分離構造のトナーが提案されている。

しかし、この相分離構造のトナーは、耐ブロッキング性は良好である ものの、定着温度が未だ高く、低温定着性が十分ではない。また、重合 性単量体に不溶のワックスなどの低軟化点物質をトナー中に多量に含有 させることは難しい。しかも、該公報の実施例に示されている添加量で トナー中に低軟化点物質を存在させると、光沢過剰となり、良好な画質 を得ることが困難である。 ã

15

20

発明の開示

本発明の目的は、定着温度が低く、省エネルギー化、印字及び複写の 高速化やカラー化などに対応することができ、しかも、保存性と流動性 に優れ、高解像度で良好な画質を形成することが可能な静電荷像現像用 トナーを提供することにある。

本発明者は、前記目的を達成するために鋭意研究した結果、少なくとも結着樹脂と着色剤と軟化剤とを含有し、さらに必要に応じて各種添加剤を含有する静電荷像現像用トナーにおいて、該軟化剤として、分子量が1000以上、25℃で測定したスチレン100gに対する溶解量が5g以上、かつ、酸価が10mgKOH/g以下の有機化合物を含有させることにより、前記目的を達成できることを見いだした。

この特定の有機化合物は、重合性単量体に対する常温での溶解性が良好であるため、重合法トナーへの適用が容易である。この有機化合物としては、低軟化点物質が好ましく、5官能以上の多官能エステル化合物が特に好ましい。このような有機化合物は、トナーに対して、軟化剤、離型剤、オフセット防止剤などの改質剤として作用する。本発明は、これらの知見に基づいて完成するに至ったものである。

かくして、本発明によれば、少なくとも結着樹脂、着色剤、及び軟化 剤を含有する着色粒子を含む静電荷像現像用トナーにおいて、該軟化剤 が、

- (A) 分子量が1000以上、
- (B) 25℃で測定したスチレン100gに対する溶解量が5g以上、かつ。
- (C)酸価が10mgKOH/g以下
- 25 の有機化合物であることを特徴とする静電荷像現像用トナーが提供される。

また、本発明によれば、分散安定剤を含有する水系分散媒体中で、少

なくとも重合性単量体、着色剤、及び軟化剤を含有する重合性単量体組成物を懸濁重合する工程を含む静電荷像現像用トナーの製造方法において、該軟化剤として、

- (A) 分子量が1000以上、
- 5 (B) 25℃で測定したスチレン100gに対する溶解量が5g以上、かつ、
 - (C) 酸価が10mgKOH/g以下

の有機化合物を使用することを特徴とする静電荷像現像用トナーの製造 方法が提供される。

発明を実施するための最良の形態

1. 軟化剤

20

本発明では、軟化剤として、分子量が1000以上、25℃で測定したスチレン100gに対する溶解量が5g以上、かつ、酸価が10mg KOH/g以下の有機化合物を使用する。

軟化剤として使用する有機化合物の分子量は、好ましくは1000~1800、より好ましくは1100~1800、さらに好ましくは1200~1700である。軟化剤の分子量が低すぎると、定着温度を十分に低くすることが困難になり、耐オフセット性も不十分となる。軟化剤の分子量が低すぎると、トナーの保存中もしくはトナーボックス中の高温環境下で、トナーから軟化剤がブリードしやすくなり、耐久性試験で感光体表面などへのトナーフィルミング現象が起こりやすい。軟化剤の分子量が上記範囲内にあることによって、トナーの保存性、流動性、低温定着性などのバランスが良好となる。

25 軟化剤として使用する有機化合物のスチレンに対する溶解性は、25℃で測定したスチレン100gに対する溶解量(g/100gST; 25℃)で表わした場合、5g以上であることが必要である。この溶解

5

10

15

25

軟化剤として使用する有機化合物の酸価は、10mgKOH/g以下であることが必要である。軟化剤の酸価は、好ましくは0.01~10mgKOH/g、より好ましくは0.01~8mgKOH/g、さらに好ましくは0.05~5mgKOH/gである。軟化剤の酸価が高すぎると、水系分散媒体中で重合性単量体組成物の液滴を造粒する際に悪影響を及ぼし、粒径分布が均一で安定した液滴粒子を造粒することが困難になる。また、酸価の高い軟化剤を含有するトナーは、高温高湿下での帯電性が不安定となり、十分な画像濃度を得ることが難しくなる。酸価が上記範囲内にあることによって、粒径分布がシャープで、かつ、帯電性が良好なトナーを得ることができる。

20 本発明で使用する前記の如き特性を持つ有機化合物は、軟化剤として機能していると考えることができるが、それに加えて、離型剤やオフセット防止剤としての機能をも有するものであることが望ましい。

このような軟化剤としては、示差走査熱量計により測定されるDSC 曲線において、昇温時に50~80℃の領域に最大吸熱ビーク温度を示 す低軟化点物質であることが好ましい。このような低軟化点物質は、ト ナーの低温定着性に大きく寄与することができる。軟化剤の最大吸熱ビ ーク温度は、好ましくは55~70℃である。

15

20

25

前記の如き軟化剤として、特に好ましいのは、5官能以上の多官能エステル化合物である。このような多官能エステル化合物として、5官能以上の多価アルコールとカルボン酸との縮合物を挙げることができる。多価アルコールとしては、ジベンタエリスリトールが特に好ましい。カルボン酸としては、炭素数10~30個の長鎖カルボン酸が好ましい。長鎖カルボン酸の炭素数は、より好ましくは13~25個である。このような長鎖カルボン酸としては、ミリスチン酸、パルミチン酸、及びラウリン酸を挙げることができる。

本発明に用いる多官能エステル化合物において、5官能以上の多価アルコールと縮合させるカルボン酸は1種類であってもよいが、2種類以上を組み合わせて用いることもできる。2種類以上のカルボン酸を組み合わせて用いる場合、2種類以上のカルボン酸中の炭素数の最大値と最小値との差が9以下、好ましくは5以下となるように選択するのが望ましい。また、多官能エステル化合物は、部分エステル化物ではなく、完全エステル化物であることが好ましい。

本発明において、軟化剤として使用する多官能エステル化合物の具体 例としては、ジベンタエリスリトールへキサミリステート、ジベンタエ リスリトールへキサバルミテート、及びジベンタエリスリトールへキサ ラウレートが好ましい。これらの多官能エステル化合物は、それぞれ単 独で、あるいは2種以上を組み合わせて使用することができる。

軟化剤の使用割合は、トナーの結蓄樹脂または結着樹脂を形成する重合性単量体100重量部に対して、通常0.1~40重量部、好ましくは1~30重量部、より好ましくは5~20重量部である。多官能エステル化合物などの軟化剤の使用割合が小さすぎると、低温定着性に優れたトナーを得ることが困難となる。軟化剤の使用割合が大きすぎると、耐オフセット性が低下したり、感光体表面へのトナーフィルミングが生じやすくなる。多くの場合、軟化剤の使用割合が8~15重量部程度で

15

20

特に良好な結果を得ることができる。

静電荷像現像用トナー

本発明の静電荷像現像用トナーは、少なくとも結着樹脂、着色剤、及び特定の軟化剤を含有する着色粒子であればよく、その製造方法によって特に制限されない。結着樹脂成分としては、スチレンーアクリル酸エステル共重合体のようなビニル化合物の(共)重合体、ポリエステル樹脂、脂環式ポリオレフィン樹脂などが例示される。

静電荷像現像用トナーは、例えば、粉砕法や重合法により得ることができる。重合法としては、乳化重合法、凝集法、分散重合法、懸濁重合法などが挙げられる。重合法によれば、ミクロンオーダーのトナー粒子を比較的小さい粒径分布で直接得ることができる。また、本発明のトナーは、着色粒子の表面に樹脂被覆層を形成したコア・シェル型の構造を有するトナー(カプセルトナー)であってもよい。

本発明のトナーは、整濁重合によって得られる重合法トナーであることが現像剤特性の観点から特に好ましい。また、コア・シェル型トナーは、懸濁重合によりコアとなる着色粒子を生成させ、該着色粒子の存在下に、シェルとなる重合性単量体を重合させて、該着色粒子を被覆する重合体層が形成されたコア・シェル型重合体粒子を生成させる方法により得られたものであることが好ましい。

本発明の静電荷像現像用トナー (コア・シェル型トナーを含む) は、体積平均粒径 (dv) が通常 $2\sim10\,\mu$ m、好ましくは $2\sim9\,\mu$ m、より好ましくは $3\sim8\,\mu$ mであり、体積平均粒径 (dv) と個数平均粒径 (dp) との比で表される粒径分布 (dv/dp) が通常 1.6以下、好ましくは 1.5以下、より好ましくは 1.3以下である。

25 コア・シェル型構造を有するトナーにおいて、シェルの平均厚みは、 通常 $0.001\sim1.0\mu m$ 、好ましくは $0.003\sim0.5\mu m$ 、よ り好ましくは $0.005\sim0.2\mu m$ である。シェルの厚みが大きすぎ

10

15

ると定着性が低下傾向を示し、小さすぎると保存性の改善効果が小さく なる。

静電荷像現像用トナーの製造方法

懸濁重合による重合法トナーは、分散安定剤を含有する水系分散媒体中で、少なくとも重合性単量体、着色剤、及び軟化剤を含有する重合性単量体組成物を懸濁重合することにより得ることができる。重合性単量体が重合して生成する重合体が結着樹脂となる。コア・シェル型構造をもつ重合法トナーは、スプレドライ法、界面反応法、in situ 重合法、相分離法などの方法により製造することができる。特に in situ 重合法や相分離法は、製造効率がよく好ましい。

具体的には、分散安定剤を含有する水系分散媒体中で、少なくとも重合性単量体、着色剤、及び軟化剤を含有する重合性単量体組成物を懸濁重合することにより得られた着色粒子をコアとし、該コアの存在下にシェル用重合性単量体を懸濁重合することにより得ることができる。シェル用単量体が重合して形成される重合体層が樹脂被覆層となる。重合性単量体組成物には、必要に応じて、架橋性単量体、マクロモノマー、分子量調整剤、帯電制御剤、汎用の離型剤、滑剤、分散助剤などの各種添加剤を含ませることができる。

(1) 重合性単量体

本発明で使用する重合性単量体としては、モノビニル系単量体が好ましい。具体的には、スチレン、ビニルトルエン、αーメチルスチレン等のスチレン系単量体;アクリル酸、メタクリル酸;アクリル酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸プロピル、アクリル酸ブチル、アクリル酸2ーエチルへキシル、アクリル酸ジメチルアミノエチル、メタクリル酸メチル、メタクリル酸プロピル、メタクリル酸プロピル、メタクリル酸プチル、メタクリル酸プロピル、メタクリル酸プチル、メタクリル酸プチル、メタクリル酸プチル、メタクリル酸プチル、メタクリル酸ジメチルアミノエチル、アクリル酸2・エチル、メタクリロニトリル、アクリルアミド、アクリロニトリル、メタクリロニトリル、アクリルアミド、

11

メタクリルアミド等のアクリル酸またはメタクリル酸の誘導体;エチレン、プロピレン、プチレン等のエチレン性不飽和モノオレフィン;塩化ビニル、塩化ビニリデン、フッ化ビニル等のハロゲン化ビニル;酢酸ビニル、プロピオン酸ビニル等のビニルエステル;ビニルメチルエーテル、ビニルエチルエーテル等のビニルエーテル;ビニルメチルケトン、メチルイソプロペニルケトン等のビニルケトン;2ービニルビリジン、4ービニルビリジン、Nービニルピロリドン等の含窒素ビニル化合物;などが挙げられる。

モノビニル系単量体は、それぞれ単独で、あるいは2種以上の単量体 10 を組み合わせて用いることができる。モノビニル系単量体として、スチ レン系単量体と (メタ) アクリル酸の誘導体とを併用するのが好適であ る。

(2) 架橋性単量体及び架橋性重合体

20

重合性単量体と共に架橋性単量体及び/または架橋性重合体を用いる 15 と、ホットオフセット改善に有効である。

架橋性単量体は、2以上の重合可能な炭素一炭素不飽和二重結合を有する単量体である。具体的には、ジピニルベンゼン、ジピニルナフタレン、これらの誘導体等の芳香族ジピニル化合物;エチレングリコールジメタクリレート、ジエチレングリコールジメタクリレート、1、4ープタンジオールジアクリレート等のエチレン性不飽和カルボン酸ジエステル;N、Nージピニルアニリン、ジビニルエーテル等のその他のジピニル化合物;トリメチロールプロパントリアクリレート、トリメチロールプロパントリメタクリレート等の3個以上のビニル基を有する化合物;等を挙げることができる。

25 架橋性重合体は、2以上の重合可能な炭素-炭素不飽和二重結合を有する重合体である。具体的には、分子内に2個以上の水酸基を有するボリエチレン、ボリプロピレン等の重合体と、アクリル酸やメタクリル酸

PCT/JP00/04247

等の不飽和カルボン酸とのエステルである。

これらの架橋性単量体及び架橋性重合体は、それぞれ単独で、あるいは2種以上を組み合わせて用いることができる。架橋性単量体及び/または架橋性重合体は、重合性単量体100重量部に対して、通常10重量部以下、好ましくは0、01~5重量部、より好ましくは0、05~2重量部、特に好ましくは0、1~1重量部の割合で使用される。

(3) マクロモノマー

10

15

20

25

重合性単量体と共にマクロモノマーを用いると、保存性、オフセット防止性、低温定着性などのバランスを良くすることができる。マクロモノマーは、分子鎖の末端に重合可能な官能基(例えば、炭素一炭素二重結合のような不飽和基)を有する比較的長い線状分子である。マクロモノマーとしては、数平均分子量が通常1,000~30,000のオリゴマーまたはポリマーが好ましい。数平均分子量が小さいマクロモノマーを用いると、トナー粒子の表面部分が柔らかくなり、保存性が低下する。逆に、数平均分子量が大きいマクロモノマーを用いると、マクロモノマーの溶融性が悪く、トナーの定着性が低下する。

マクロモノマーの具体例としては、スチレン、スチレン誘導体、メタクリル酸エステル、アクリル酸エステル、アクリロニトリル、メタクリロニトリル等を単独でまたは2種以上を重合して得られる重合体、ポリシロキサン骨格を有するマクロモノマーなどが挙げられる(特開平3-203746号公報に開示されているマクロモノマーを含む)。

マクロモノマーの中でも、結着樹脂のガラス転移温度より高いガラス 転移温度を有する重合体が好ましく、特にスチレンとメタクリル酸エス テル及び/またはアクリル酸エステルとの共重合体マクロモノマーやポ リメタクリル酸エステルマクロモノマーが好適である。

マクロモノマーを使用する場合、その配合割合は、重合性単量体10 0重量部に対して、通常0.01~10重量部、好ましくは0.03~ 5重量部、より好ましくは0.05~1重量部である。マクロモノマーの使用割合が大きすぎると、定着性が低下する傾向を示す。

(4) 着色剂

10

15

20

WO 01/01200

着色剤としては、カーボンブラックやチタンホワイトなどのトナーの分野で用いられている各種顔料及び染料を使用することができる。黒色着色剤としては、カーボンブラック、ニグロシンベースの染顔料類;コバルト、ニッケル、四三酸化鉄、酸化鉄マンガン、酸化鉄亜鉛、酸化鉄ニッケル等の磁性粒子;等を挙げることができる。カーボンブラックを用いる場合、一次粒径が20~40nmであるものを用いると良好な画質が得られ、また、トナーの環境への安全性も高まるので好ましい。

カラートナー用着色剤としては、イエロー着色剤、マゼンタ着色剤、 シアン着色剤などを使用することができる。

イエロー着色剤としては、例えば、C、I、ピグメントイエロー3、 12、13、14、15、17、62、65、73、83、90、93、 97、120、138、155、180、181;ネフトールイエロー S、ハンザイエローG、C、I、バットイエロー等が挙げられる。

マゼンタ着色剤としては、アゾ系顔料、縮合多環系顔料等が挙げられ、 より具体的には、例えば、C. I. ビグメントレッド48、57、58、 60、63、64、68、81、83、87、88、89、90、11 2、114、122、123、144、146、149、163、17 0、184、185、187、202、206、207、209、25 1; C. I. ビグメントバイオレット19等が挙げられる。

シアン着色剤としては、銅フタロシアニン化合物及びその誘導体、アントラキノン化合物等が挙げられ、より具体的には、例えば、C. I.

25 ピグメントブルー2、3、6、15、15:1、15:2、15:3、 15:4、16、17、60;フタロシアニンブルー、C. I. バット ブルー、C. I. アシッドブルーなどが挙げられる。 着色剤は、結着樹脂または結着樹脂を形成する重合性単量体100重量部に対して、通常0.1~50重量部、好ましくは1~20重量部の割合で用いられる。

(5) 分子量調整剤

5 分子量調整剤としては、例えば、 t ードデシルメルカプタン、 n ードデシルメルカプタン、 n ーオクチルメルカプタン等のメルカプタン類; 四塩化炭素、四臭化炭素等のハロゲン化炭化水素類; などを挙げることができる。これらの分子量調整剤は、重合開始前、あるいは重合途中に添加することができる。分子量調整剤は、重合性単量体100重量部に 対して、通常0.01~10重量部、好ましくは0.1~5重量部の割合で用いられる。

(6)滑剤・分散助剤

着色剤のトナー粒子中への均一分散等を目的として、オレイン酸、ステアリン酸等の脂肪酸、脂肪酸とNa、K、Ca、Mg、Zn等の金属とからなる脂肪酸金属塩などの滑剤;シラン系またはチタン系カップリング剤等の分散助剤;などを使用してもよい。このような滑剤や分散剤は、着色剤の重量を基準として、通常1/1000~1/1程度の割合で使用される。

(7) 帯電制御剤

- 20 トナーの帯電性を向上させるために、各種の正帯電性または負帯電性 の帯電制御剤を単量体組成物中に含有させることが好ましい。帯電制御 剤としては、例えば、カルボキシル基または含窒素基を有する有機化合物の金属錯体、含金属染料、ニグロシン、帯電制御樹脂などが挙げられる。
- 25 より具体的には、ボントロンN-01 (オリエント化学社製)、ニグロシンペースEX (オリエント化学社製)、スピロンブラックTRH (保土ケ谷化学社製)、T-77 (保土ケ谷化学社製)、ボントロンS

15

-34 (オリエント化学社製)、ボントロンE-81 (オリエント化学 社製)、ボントロンE-84(オリエント化学社製)、ボントロンE-89 (オリエント化学社製)、ボントロンF-21 (オリエント化学社 製)、COPY CHRGE NX VP434(クラリアント社製)、 COPY CHRGE NEG VP2036 (クラリアント社製)、 TNS-4-1 (保土ケ谷化学社製)、TNS-4-2 (保土ケ谷化学 社製)、LR-147(日本カーリット社製)、コピーブルーPR(へ キスト社製)などの帯電制御剤:4級アンモニウム(塩)基含有共重合 体、スルホン酸(塩)基含有共重合体等の帯電制御樹脂;等を挙げるこ とができる。

帯電制御剤は、結着樹脂または結着樹脂を形成する重合性単量体10 0 重量部に対して、通常 0. 0 1 ~ 1 0 重量部、好ましくは 0. 0 3 ~ 5 重量部の割合で用いられる。

(8) 離型剤

5

10

20

本発明で軟化剤として使用する多官能エステル化合物は、離型剤とし 15 ても作用するため、離型剤の使用は必要ないけれども、所望により、オ フセット防止または熱ロール定着時の離形性の向上などの目的で各種離 型剤を含有させてもよい。

離型剤としては、例えば、低分子量ポリエチレン、低分子量ポリプロ ピレン、低分子量ポリブチレンなどの低分子量ポリオレフィンワックス 類:分子末端酸化低分子量ポリプロピレン、分子末端をエポキシ基に置 換した低分子量末端変性ポリプロピレン、及びこれらと低分子量ポリエ チレンのブロックポリマー、分子末端酸化低分子量ポリエチレン、分子 末端をエポキシ基に置換した低分子量ポリエチレン、及びこれらと低分 子量ポリプロピレンのブロックポリマーなどの末端変性ポリオレフィン 25 ワックス類;キャンデリラ、カルナウバ、ライス、木ロウ、ホホバ、サ ゾールなどの植物系天然ワックス:パラフィン、マイクロクリスタリン、

ペトロラクタムなどの石油系ワックス及びその変性ワックス;モンタン、セレシン、オゾケライト等の鉱物系ワックス;フィッシャートロプシュワックスなどの合成ワックス;ペンタエリスリトールテトラステアラート、ペンタエリスリトールテトラミリステート、ペンタエリスリトールテトラパルミテートの如き多官能エステル化合物;これらの混合物等が例示される。

これらの離型剤は、結着樹脂または結着樹脂を形成する重合性単量体 100重量部に対して、通常0.1~20重量部、好ましくは0.5~ 15重量部、より好ましくは1~5重量部の割合で用いられる。

10 (9) 重合開始剤

5

重合開始剤としては、ラジカル重合開始剤が好適に用いられる。具体 的には、過硫酸カリウム、過硫酸アンモニウム等の過硫酸塩:4、4′ ーアゾビス (4 - シアノ吉草酸)、2、2´ーアゾビス (2 - アミジノ プロパン) 二塩酸塩、2, 2'-r''ピス-2-メチル-N-1, 1-ビス(ヒドロキシメチル)-2-ヒドロキシエチルプロピオアミド、2. 15 **2´ーアゾビス(2、4ージメチルバレロニトリル)、2、2´ーアゾ ビスイソプチロニトリル、1, 1′ーアゾビス(1-シクロヘキサンカ** ルボニトリル)等のアゾ化合物:イソブチリルパーオキサイド、2、4 ージークロロベンゾイルパーオキサイド、3、5、5′ートリメチルへ キサノイルパーオキサイド等のジアシルパーオキサイド系:ビス(4-20 t ーブチルシクロヘキシル) パーオキシジーカーボネート、ジーn ープ ロピルパーオキシジーカーボネート、ジーイソプロピルパーオキシジー カーボネート、ジー2-エトキシエチルパーオキシジーカーボネート、 ジ(2-エチルエチルパーオキシ)ジーカーボネート、ジーメトキシブ チルパーオキシジーカーボネート、ジ(3-メチル-3-メトキシブチ 25 ルパーオキシ)ジーカーボネート等のパーオキシジーカーボネート類: (α. α-ビス-ネオデカノイルパーオキシ) ジイソプロピルベンゼン、

15

20

25

中に添加することもできる。

WO 01/01200 PCT/JP00/04247

17

クミルパーオキシネオデカノエート、1、1´、3、3´ーテトラメチルブチルパーオキシネオデカノエート、1ーシクロヘキシルー1ーメチルエチルパーオキシネオデカノエート、tーヘキシルパーオキシネオデカノエート、tーペキシルパーオキシピパレート、tーブチルパーオキシピパレート、メチルエチルパーオキシド、ジーtーブチルパーオキシド、アセチルパーオキシド、ジクミルパーオキシド、ラウロイルパーオキシド、ベンゾイルパーオキシド、tーブチルパーオキシー2ーエチルヘキサノエート、ジーイソプロピルパーオキシジカーボネート、ジーtーブチルパーオキシイソフタレート、tーブチルパーオキシイソブチレート等の他の過酸化物類などが例示される。これら重合開始剤と還元剤とを組み合わせたレドックス開始剤を使用することもできる。

これらのうち、重合性単量体に可溶な油溶性ラジカル開始剤が好ましく、必要に応じて、水溶性の開始剤をこれと併用することもできる。油溶性ラジカル開始剤としては、10時間半減期の温度が40~80℃、好ましくは45~80℃、かつ、分子量が300以下の有機過酸化物から選択される油溶性ラジカル開始剤が好ましく、特にtープチルパーオキシー2ーエチルヘキサノエート及びtーブチルパーオキシネオデカノエートが、臭気などの揮発成分による環境破壊が少ないことから好適である。

重合開始剤の使用割合は、重合性単量体100重量部に対して、通常0.1~20重量部、好ましくは0.3~15重量部、より好ましくは0.5~10重量部である。この使用割合が小さすぎると重合速度が遅く、大きすぎると分子量が低くなるので好ましくない。重合開始剤は、単量体組成物中に予め添加することができるが、早期重合を避けるなどの目的で、水系分散媒体中での単量体組成物の造粒工程終了後に懸濁液

また、重合開始剤の使用割合は、水系分散媒体基準で、通常0.00 1~3重量%程度である。0.001重量%未満では重合速度が遅く、 3重量%超過では分子量が低くなるので好ましくない。

(10)分散安定剤

15

20

5 本発明に用いられる分散安定剤としては、硫酸バリウム、硫酸カルシウムなどの硫酸塩;炭酸バリウム、炭酸カルシウム、炭酸マグネシウムなどの炭酸塩;リン酸カルシウムなどのリン酸塩;酸化アルミニウム、酸化チタン等の金属酸化物;水酸化アルミニウム、水酸化マグネシウム、水酸化第二鉄等の金属水酸化物;ポリビニルアルコール、メチルセルロース、ゼラチン等の水溶性高分子;アニオン性界面活性剤、ノニオン性界面活性剤、両性界面活性剤等の界面活性剤;などを挙げることができる。

これらの中でも、硫酸塩、炭酸塩、金属酸化物、金属水酸化物などの 金属化合物が好ましく、難水溶性の金属化合物のコロイドがより好まし い。特に、難水溶性の金属水酸化物のコロイドは、トナー粒子の粒径分 布を狭くすることができ、画像の鮮明性が向上するので好適である。

難水溶性金属化合物のコロイドは、その製法による制限はないが、水溶性多価金属化合物の水溶液のρHを7以上に調整することによって得られる難水溶性の金属水酸化物のコロイド、特に水溶性多価金属化合物と水酸化アルカリ金属塩との水相中の反応により生成する難水溶性の金属水酸化物のコロイドが好ましい。難水溶性金属化合物コロイドは、個数粒径分布D50(個数粒径分布の50%累積値)が0.5μm以下で、D90(個数粒径分布の90%累積値)が1μm以下であることが好ましい。コロイドの粒径が大きくなりすぎると、重合の安定性が崩れたり、トナーの保存性が低下したりする。

この分散安定剤は、重合性単量体100重量部に対して、通常0.1 ~20重量部、好ましくは0.3~10重量部の割合で使用する。この

使用割合が少なすぎると、充分な重合安定性を得ることが困難であり、 重合凝集物が生成しやすくなる。逆に、この使用割合が多すぎると、微 粒子の増加によりトナー粒子の粒径分布が広がったり、水溶液粘度が大 きくなって重合安定性が低くなる。

5 (11) 着色粒子の製造方法

20

25

重合法トナーは、分散安定剤を含有する水系分散媒体中で、少なくとも重合性単量体、着色剤、及び特定の軟化剤を含有する重合性単量体組成物を懸濁重合することにより、着色剤などを含有する重合体からなる着色粒子として得ることができる。

10 より具体的には、重合性単量体、着色剤、軟化剤、及びその他の添加剤(帯電制御剤、離型剤など)を混合し、ビーズミルなどを用いて均一に分散させて、油性の混合液である重合性単量体組成物を調製する。次いで、重合性単量体組成物を、分散安定剤を含有する水系分散媒体中に投入し、攪拌機で攪拌する。重合性単量体組成物の液滴の粒径が一定になってから、重合開始剤を投入して、重合性単量体組成物の液滴中に移行させる。

次に、高剪断力を有する混合装置を用いて、重合性単量体組成物の液 滴を更に微細な液滴にまで造粒する。この造粒工程では、水系分散媒体 中で、通常2~10μm、好ましくは2~9μm、より好ましくは3~ 8μmの液滴を造粒する。液滴の粒径が大きすぎると、トナー粒子が大 きくなり、画像の解像度が低下するようになる。液滴の体積平均粒径/ 個数平均粒径は、通常1~3、好ましくは1~2である。該液滴の粒径 分布が広いと、定着温度のばらつきが生じ、かぶり、フィルミングなど の不具合が生じるようになる。液滴は、好適には、その体積平均粒径± 1μmの範囲に30体積%以上、好ましくは60体積%以上存在する粒 径分布のものである。

このようにして、生成する重合法トナーの粒径にほぼ匹敵する程度の

20

25

粒径を持つ微細な液滴にまで造粒した後、通常 5~1 2 0℃、好ましくは3 5~9 5℃の温度で重合させる。本発明においては、別の容器や混合装置内で前記重合性単量体組成物の液滴を含有する水系分散媒体を調製した後、重合反応器に仕込み、重合することが好ましい。重合反応器の中で造粒して、そのまま懸濁重合すると、反応器内にスケールが生起し、粗大粒子が多量に生成しやすくなるためである。

このようにして、着色粒子を生成させる。生成した着色粒子は、回収 後、重合法トナーとして使用される。

(12) コア・シェル型重合体粒子の製造方法

10 コア・シェル型構造を有するカプセルトナーは、一般に、スプレドライ法、界面反応法、in situ 重合法、相分離法などの方法により製造することができる。

本発明で好ましく採用される in situ 重合法では、分散安定剤を含有する水系分散媒体中で、少なくとも重合性単量体、着色剤、及び特定の軟化剤を含有する重合性単量体組成物を懸濁重合することにより得られた着色粒子をコアとし、該コアの存在下にシェル用重合性単量体を懸濁重合することにより、コア・シェル型重合体粒子を生成させる。

シェル用重合性単量体を重合反応系に添加する際に、水溶性の重合開始剤を添加すると、コア・シェル型構造を有する重合体粒子が生成しやすくなる。

本発明に用いるコア用単量体としては、前述した重合性単量体と同じものを例示することができる。なかでも、ガラス転移温度が、通常60℃以下、好ましくは40~60℃の重合体を形成し得るものがコア用単量体として好適である。コアを形成する重合体成分のガラス転移温度が高すぎると定着温度が高くなり、低すぎると保存性が低下する。コア用単量体は、ガラス転移温度を調整するために、2種以上の単量体を組み合わせて使用することが多い。

PCT/JP00/04247 WO 01/01200

21

ここで重合体のガラス転移温度(Tg)は、使用する単量体の種類と 使用割合に応じて以下の式で算出される計算値(計算Tgという)であ Z.

 $100/Tg = W_1/T_1 + W_2/T_2 + W_3/T_4 + \cdots + W_n/T_n$

ただし、 5

Tც:共重合体のガラス転移温度(絶対温度)

W₁、W₂、W₃・・・・W_n : 共重合体を構成する単量体の重量% T_1 、 T_2 、 T_3 \cdots T_n : 共重合体を構成する各単量体からなるホモ ポリマーのガラス転移温度(絶対温度)

なお、WおよびTに付した番号は、同じ単量体に関する数値であるこ 10 とを示す。

本発明のトナーがカプセルトナーである場合、コア粒子の体積平均粒 径 (dv) は、通常2~10 μ m、好ましくは2~9 μ m、より好まし くは3~8 μ m である。体積平均粒径 (d v) / 個数平均粒径 (d p)

は、通常1.7以下、好ましくは1.5以下、より好ましくは1.3以 下である。こうした粒径や粒径分布を持つコア粒子は、前述の懸濁重合 によって得ることができる。

得られたコア粒子に、シェル用単量体を添加し、再び重合することで カプセルトナーのシェル層が形成される。

シェル形成の具体的な方法としては、前記コア粒子を得るために行っ 20 た重合反応の反応系に、シェル用単量体を添加して継続的に重合する方 法、または別の反応系で得たコア粒子を仕込み、これにシェル用単量体 を添加して段階的に重合する方法などを挙げることができる。

シェル用重合性単量体は、反応系中に一括して添加するか、またはブ ランジャポンプなどのボンプを使用して連続的もしくは断続的に添加す 25 ることができる。

シェル用単量体は、コア粒子を構成する重合体のガラス転移温度より

22

も高いガラス転移温度を有する重合体を形成することができるものである。シェルを形成する重合性単量体としては、スチレン、メチルメタクリレートなどのガラス転移温度が80℃を超える重合体を形成することができる重合性単量体をそれぞれ単独で、あるいは2種以上組み合わせて使用することができる。ここでガラス転移温度は、上述の方法と同様にして算出された値である。

S

10

20

シェル用重合性単量体からなる重合体のガラス転移温度が少なくともコア粒子用重合性単量体からなる重合体のガラス転移温度よりも高くなるように設定することにより、生成するトナーの定着温度を下げて、かつ、保存安定性を高めることができる。シェル用重合性単量体により得られる重合体のガラス転移温度は、重合法トナーの保存安定性を向上させるために、通常50℃超過120℃以下、好ましくは60℃超過110℃以下、より好ましくは80℃超過105℃以下である。

コア用重合性単量体からなる重合体とシェル用重合性単量体からなる 15 重合体との間のガラス転移温度の差は、通常10℃以上、好ましくは2 0℃以上、より好ましくは30℃以上である。

シェル用重合性単量体を添加する際に、水溶性のラジカル開始剤を添加することがカプセルトナーを得やすくするために好ましい。シェル用重合性単量体の添加の際に水溶性ラジカル開始剤を添加すると、シェル用重合性単量体が移行したコア粒子の外表面近傍に水溶性ラジカル開始剤が進入し、コア粒子表面に重合体層を形成しやすくなるからであると考えられる。

水溶性重合開始剤としては、過硫酸カリウム、過硫酸アンモニウム等 の過硫酸塩: 4、4′-アゾビス(4-シアノ吉草酸)、2、2′-ア ゾビス(2-アミジノプロバン)二塩酸塩、2、2′-アゾビス-2-メチル-N-1、1′-ビス(ヒドロキシメチル)-2-ヒドロキシエ チルプロピオアミド等のアゾ系開始剤: クメンバーオキシド等の油溶性 開始剤とレドックス触媒の組合せ;などを挙げることができる。水溶性 重合開始剤の量は、水系分散媒体基準で、通常、0.001~3重量% である。

コア用重合性単量体とシェル用重合性単量体の使用割合は、通常80:20~99.9:0.1 (重量比)である。シェル用重合性単量体の割合が過小であると保存性改善効果が小さくなり、過大であると定着温度の低減の改善効果が小さくなる。シェルの厚みは、通常0.001~1.0 μ m、好ましくは0.003~0.5 μ m、より好ましくは0.005~0.2 μ mである。

10 (13) 非磁性一成分現像剤

5

28

本発明のトナーを非磁性一成分現像剤として使用する場合には、必要に応じて外添剤を混合することができる。外添剤としては、流動化剤や研磨剤などとして作用する無機粒子や有機樹脂粒子が挙げられる。

無機粒子としては、例えば、二酸化ケイ素(シリカ)、酸化アルミニウム(アルミナ)、酸化チタン、酸化亜鉛、酸化錫、チタン酸バリウム、チタン酸ストロンチウムなどが挙げられる。有機樹脂粒子としては、メタクリル酸エステル重合体粒子、アクリル酸エステル重合体粒子、スチレンーメタクリル酸エステル共重合体粒子、スチレンーアクリル酸エステル共重合体粒子、スチレンーアクリル酸エステル共重合体でシェルがステル共重合体粒子、コアがメタクリル酸エステル共進合体でシェルがステル共重合体で形成されたコア・シェル型粒子などが挙げられる。

これらの中でも、無機酸化物粒子が好ましく、二酸化ケイ素が特に好ましい。無機微粒子表面を疎水化処理することができ、疎水化処理された二酸化ケイ素粒子が特に好適である。外添剤は、2種以上を組み合わせて用いてもよく、外添剤を組み合わせて用いる場合には、平均粒子径の異なる無機粒子同士または無機粒子と有機樹脂粒子とを組み合わせる方法が好適である。外添剤の量は、特に限定されないが、トナー粒子100重量部に対して、通常0.1~6重量部である。外添剤をトナー粒

子に付着させるには、通常、トナーと外添剤とをヘンシェルミキサーなどの混合機に入れて攪拌する。

実施例

- 5 以下、実施例及び比較例を挙げて、本発明をより具体的に説明する。 部及び%は、特に断りのない限り重量基準である。物性及び特性は、以 下の方法により評価した。
 - (1) スチレン溶解量(g/100gST:25℃)

多官能エステル化合物などの軟化剤のスチレンに対する溶解量は、2 10 5℃に保持したスチレン100g中に溶解する軟化剤の量(g/100 gST)を測定した。

(2)酸低(mgKOH/g)

JIS K-1557-1970に準じて測定した。試料約50gを 300mlビーカーに正しく秤繳し、これにアセトン(80 v / v %)

15 128mlを加え、溶解後、この溶液をPH計を用いて、0、1NのNaOH水溶液で電位差滴定を行い、得られた滴定曲線の変曲点を終点にする。

酸価は、以下の式から求める。

 $A = (5.61 \times (B-C) \times f) / S$

20 ここで、

A:酸価(KOHmg/g)

B:試料の滴定に要した0.1N水酸化ナトリウム水溶液の量(m1)

C:空試験の滴定に要した0.1N水酸化ナトリウム水溶液の量(m1)

25 f:0.1Nの水酸化ナトリウム水溶液のファクター

S:試料の量(g)

(3)最大吸熱ビーク温度(℃)

ASTM D-3418-82に準拠して、多官能エステル化合物などの軟化剤の最大吸熱ピーク温度を測定した。より具体的には、示差走査熱量計を用いて試料を昇温速度10℃/分で昇温し、その過程で得られたDSC曲線の最大吸熱ピークを示す温度を測定した。吸熱ピークがブロードである場合、ピークトップを吸熱ピーク温度と判断した。示差走査熱量計として、セイコー電子工業社製「SSC5200」を使用した。トナーについても、同様に、軟化剤に起因する最大吸熱ピーク温度を測定した。

(4) 重合性単量体組成物の液滴粒径 (μm)

10 液滴の個数平均粒径 (d v) 及び粒径分布、すなわち体積平均粒径と平均粒径 (d p) との比 (d v / d p) は、粒径分布測定装置 (S A L D 2 0 0 0 A 型、島津製作所株式会社製) により測定した。この粒径分布測定器による測定においては、屈折率=1.55-0.20i、超音波照射時間=5分間、の条件で行った。

15 (5) トナー粒径 (μm)

5

重合体粒子の体積平均粒径(dv)及び粒径分布、すなわち体積平均粒径と平均粒径(dp)との比(dv/dp)は、マルチサイザー(コールター社製)により測定した。このマルチサイザーによる測定は、アパーチャー径= 100μ m、媒体=イソトン、濃度=10%、測定粒子20 個数=50000個の条件で行った。

(6)シェル厚み

シェルの厚みが薄いので、以下の式を用いて算定した。

$$x = r (1 + s / 100 \rho)^{1/3} - r$$

26

出した。

5

10

15

20

(7)トナーの体積固有抵抗

トナーの体積固有抵抗は、誘電体損測定器(安藤電気社製、商品名: TRS-10型)を用い、温度30℃、周波数1kHzの条件下で測定した。

(8)トナーの定着温度

市販の非磁性一成分現像方式のプリンター(20枚/1分の印刷スピード)の定着ロール部の温度を変化できるように改造したプリンターを用いて、定着試験を行った。定着試験は、改造プリンターの定着ロールの温度を変化させて、それぞれの温度での現像剤の定着率を測定し、温度-定着率の関係を求めることにより行った。

定着率は、改造プリンターで印刷した試験用紙における黒ベタ領域の テープ剥離操作前後の画像濃度の比率から計算した。すなわち、テープ 剥離前の画像濃度を「ID前」、テープ剥離後の画像濃度を「ID後」 とすると、定着率は、次式から算出することができる。

定着率 (%) = (ID後/ID前) × 100

ここで、テープ剥離操作とは、試験用紙の測定部分に粘着テープ(住 友スリーエム社製スコッチメンディングテープ810-3-18)を貼 り、一定圧力で押圧して付着させ、その後、一定速度で紙に沿った方向 に粘着テープを剥離する一連の操作である。また、画像濃度は、マクベ ス社製反射式画像濃度測定機を用いて測定した。

この定着試験において、定着率80%の定着ロール温度を現像剤の定着温度と評価した。

(9)流動性

25 目開きが各々150μm、75μm及び45μmの3種の篩をこの順に上から重ね、一番上の篩上に測定する現像剤を4g精秤して乗せる。 次いで、この重ねた3種の篩を、粉体測定機(細川ミクロン社製:滚器

名「REOSTAT」)を用いて、振動強度4の条件で、15秒間振動 した後、各篩上に残った現像剤の重量を測定する。各測定値を以下の式 ①、②及び③に入れて、a、b及びcの値を求め、次に、これらの値を 式④に入れて流動性の値を算出する。1サンプルにつき3回測定し、そ の平均値を求めた。

- ① a = [(150 µm篩に残った現像剤重量(g))/4g)×100
- ②b= [(75 μ m篩に残った現像剤重量(g))/4g]×100×0.6
- ③c= [(45μm篩に残った現像剤重量(g))/4g]×100×0.2
- ④流動性(%)=100-(a+b+c)

10 (10) 保存性

5

15

現像剤を密閉可能な容器に入れて、密閉した後、該容器を50℃の温 度に保持した恒温水槽の中に沈める。24時間経過した後、恒温水槽か ら容器を取り出し、容器内の現像剤を42メッシュの籬上に移す。この 際、容器内での現像剤の凝集構造を破壊しないように、容器内から現像 剤を静かに取り出し、かつ、注意深く篩上に移す。この篩を、前記の粉 体測定機を用いて、振動強度4.5目盛りの条件で、30秒間振動した 後、篩上に残った現像剤の重量を測定し、凝集現像剤の重量とした。最 初に容器に入れた現像剤の重量に対する凝集現像剤の重量の割合(重 量%)を算出した。1サンブルにつき3回測定し、その平均値を保存性 20 の指標とした。

(11) 週質評価

前述の改造プリンターを用いて、温度35℃、相対湿度80%の環境 (35℃×80RH%; H/H環境)、及び温度10℃、相対湿度2 0%の環境(10℃×20RH%; L/L環境)の各条件下で初期から 連続印字を行い、反射濃度計(マクベス製)で印字濃度が1.3以上で、 かつ、白色度計(日本電色製)で測定した非画像部のカブリが15%以 下の画質を維持できる連続印字枚数を調べ、現像剤による画質の環境依

存性を評価した。

(12) 酮久性

前述の改造プリンターで、23℃×50RH%の室温環境下で、初期から連続印字を行い、反射濃度計(マクベス製)で測定した印字濃度が1.3以上で、かつ、白色度計(日本電色製)で測定した非画像部のカブリが15%以下の画質を維持できる連続印字枚数を調べ現像剤による画質の耐久性を評価した。

[実施例1]

(1) 単量体組成物の調製

スチレン80、5部とn-ブチルアクリレート19、5部からなる単盤体(得られる共重合体の計算Tg=55℃)100部、カーボンブラック(三菱化学社製、商品名「#25」)6部、帯電制御剤(保土ケ谷化学社製、商品名「スピロンブラックTRH」)1部、ジピニルベンゼン0、4部、及びポリメタクリル酸エステルマクロモノマー(東亜合成15 化学工業社製、商品名「AA6」、Tg=94℃)0、5部を通常の撹拌装置で撹拌、混合した後、メディア型分散機により、均一分散した。ここに、ジベンタエリスリトールヘキサミリステート(溶解量=10g以上、最大吸熱ピーク温度=63℃、分子量=1514、酸価=0、5mgKOH/g)10部を添加し、混合し、溶解して、重合性単量体組成物(混合液)を得た。重合性単量体組成物の調製は、すべて室温(約23℃)で行った。

(2) 水系分散媒体の調製

室温で、イオン交換水250部に塩化マグネシウム(水溶性多価金属塩)9.5部を溶解した水溶液に、イオン交換水50部に水酸化ナトリウム(水酸化アルカリ金属)5.8部を溶解した水溶液を撹拌下で徐々に添加して、水酸化マグネシウムコロイド(難水溶性金属水酸化物コロイド)分散液を調製した。この分散液の調製は、すべて室温で行った。

29

上記コロイドの粒径分布をSALD粒径分布測定器(島津製作所)で測定したところ、粒径は、 D_{50} (個数粒径分布の50 %累積値)が0.3 6μ mで、 D_{90} (個数粒径分布の90 %累積値)が 0.80μ mであった。

5 (3) 造粒工程

10

上記(2) により得られた水酸化マグネシウムコロイド分散液に、室温で、上記(1)1で調製した重合性単量体組成物を投入し、液滴が安定するまで撹拌し、そこに重合開始剤としてtープチルバーオキシー2ーエチルヘキサノエート(日本油脂社製、商品名「バープチル〇」)5部を添加した後、エバラマイルダー(荏原製作所社製、型番「MDN303V型」)を用いて、15,000rpmの回転数で10分間高剪断搅拌して、単量体混合物の液滴を造粒した。

(4) 醫濁重合

上記(3) で造粒した重合性単量体組成物の水分散液を、撹拌翼を装着 した反応器に入れ、90℃で重合反応を開始し、10時間継続させた。 重合終了後、水冷した。重合反応により得られた重合体粒子の水分散液 を、室温で、撹拌しながら、硫酸により系のpHを4以下にして酸洗浄 (25℃、10分間)を行い、濾過により水を分離した後、新たにイオ ン交換水500部を加えて再スラリー化し水洗浄を行った。その後、再 20 度、脱水と水洗浄を、室温で、数回繰り返し行って、固形分を濾過分離 した後、乾燥機にて40℃で一昼夜乾燥を行い、重合体粒子を得た。

得られた重合体粒子の体積平均粒径 (d v) は 6.1 μ m で あ り、体 積平均粒径 (d v) / 個数平均粒径 (d p) は 1.3 0 で あった。 D S C 測定では 6 3 ℃ に ジベンタエリスリトールへ キサミリステートの 吸熱 ピークが 現れた。

(5) 現像剤の調製

25

上記(4) で得られた重合体粒子100部に、室温で、疎水化処理した

コロイダルシリカ(日本アエロジル社製、商品名「RX-200」)0. 6部を添加し、ヘンシェルミキサーを用いて混合して非磁性一成分現像 剤(以下、単に「トナー」と呼ぶことがある)を調製した。このように して得られたトナーの体積固有抵抗を測定したところ、11.3(10 gΩ・cm)であった。

(6) 現像剤特性

上記(5) で得られたトナーを用いて定着温度を測定したところ140℃であった。また、このトナーの保存性、流動性は、非常に良好であった。結果を表1に示した。その他の画像評価は、いずれも画像濃度が高く、カブリ、ムラの無い、解像度の極めて良好な画像が得られた。

[実施例2]

10

15

実施例1において、軟化剤をジペンタエリスリトールへキサミリステートからジペンタエリスリトールへキサパルミテート(溶解量=5g以上、最大吸熱ピーク温度=67℃、分子量=1682、酸価=1.0mgKOH/g)に代えた他は、実施例1と同様にして重合体粒子及びトナーを得た。その結果を表1に示した。得られたトナーを用いた画像評価では、いずれも画像濃度が高く、カブリ、ムラの無い、解像度の極めて良好な画像が得られた。

「実施例3]

20 (1) コア粒子の調製

着色剤としてカーボンブラックの代わりにイエロー顔料(クラリアント社製、商品名「toner yellow HG VP2155」:

C. I. ピグメントイエロ)5部を用い、軟化剤としてジペンタエリスリトールへキサミリステートの代わりにジペンタエリスリトールへキサラウレート(溶解量=10g以上、最大吸熱ピーク温度=56℃、分子量=1346、酸価=0.5mgKOH/g)を用いたこと以外は、実施例1の(1)及び(2)の工程を行なった。

その後、エバラマイルダー(荏原製作所社製、商品名「MDN303 V型」)を用いて15,000rpmの回転数で30分間高剪断攪拌して、重合性単量体組成物の液滴を造粒した。

この造粒した重合性単量体組成物の水分散液を、撹拌翼を装着した反 5 応器に入れ、60℃で重合反応を開始させ、重合転化率がほぼ100% に達したときに、サンブリングし、コアの粒径を測定した。この結果、 体積平均粒径(dv)は6、2μmであり、体積平均粒径(dv)/個 数平均粒径(dp)は1、23であった。

(2) シェルの形成

20

10 室温で、メチルメタクリレート(計算Tg=105℃)2部と水30 部を超音波乳化機にて微分散化処理して、シェル用重合性単量体の水分 散液を得た。シェル用重合性単量体の液滴の粒径は、SALD粒径分布 測定器で測定したところ、Dg0が1.6μmであった。

前記シェル用重合性単量体及び水溶性開始剤(三菱ガス化学社製、過 15 硫酸アンモニウム)0.2部を蒸留水65部に溶解し、これを反応器に 入れ、4時間重合を継続した後、反応を停止し、pH9.5の重合体粒 子の水分散液を得た。

上記により得たコア・シェル型重合体粒子の水分散液を、室温で、撹拌しながら、硫酸により系のpHを4以下にして酸洗浄(25℃、10分間)を行い、濾過により水を分離した後、新たにイオン交換水500部を加えて再スラリー化し水洗浄を行った。その後、再度、脱水と水洗浄を、室温で、数回繰り返し行って、固形分を濾過分離した後、乾燥機にて45℃で一昼夜乾燥を行い、重合体粒子を回収した。

(3) コア・シェル型重合体粒子の特性

25 得られた重合体粒子は、体積平均粒径 (d v) が 6.2 μmで、体積 平均粒径 (d v) /個数平均粒径 (d p) が 1.2 4 であった。シェル 用重合性単量体の使用量とコア粒径から算定したシェル厚は、0.02 μmであった。DSC測定では、59℃に吸熱ピークが現れた。

(4) 現像剤の調製

5

上記(3) で得られたコア・シェル型重合体粒子100部に、室温で、 疎水化処理したコロイダルシリカ(日本アエロジル社製、商品名「RX -200」)0.6部を添加し、ヘンシェルミキサーを用いて混合して 非磁性一成分現像剤(トナー)を調製した。このようにして得られたト ナーの体積固有抵抗を測定したところ、11.5(logΩ・cm)で あった。

上記により得られたトナーを用いて定着温度を測定したところ13 10 5℃であった。また、このトナーの保存性、流動性は、非常に良好であった。結果を表1に示した。その他の画像評価は、いずれも画像濃度が高く、カブリ、ムラの無い、解像度の極めて良好なイエロー画像が得られた。

[比較例1]

15 実施例1において、軟化剤としてジベンタエリスリトールへキサミリステートに代えてステアリルステアレート(溶解量=5g以上10g以下、最大吸熱ピーク温度=63℃、分子量=536、酸価4.0mgKOH/g)を用いたこと以外は、実施例1と同様にして実施した。保存性が65%と高く、実用的でなかったが、耐久性試験も実施した。その20 結果、耐久性試験ではフィルミングが発生し、カブリが12000枚で15以上になった。結果は表1に示す。

表 1

X •				
	実施例 1	実施例2	実施例3	比較例1
軟化剤				
種類	ジペンタエリスリ	ジベンタエリスリ	ジベンタエリスリ	ステアリル
	1-814#	1-34#	}-#4##	ステアラート
	ミリステート	パルミテート	ラクレート	
分子量	1514	1682	1346	536
溶解量(g/100gST;25℃)	≧10	≧5	≥10	5~10
酸 価(mgKOH/g)	0. 5	1. 0	0. 5	4, 0
吸熱ピーク温度(℃)	63	67	56	63
添加量(部)	10	10	10	10
トナー特性				
d v (μm).	6. 1	6. 2	6. 2	6. 8
d v / d p	1.30	1. 28	1. 24	1, 39
シェル厚み (μm)		-	0. 02	~
体積抵抗(logΩ·cm)	11.3	11. 2	11.5	11, 2
現像剂特性				
定着温度(℃)	140	140	140	145
保存性 (%)	8	SUF	4	65
流動性	65	62	76	38
西質評価				e edeta
H/H (枚)	≧10000	≥10000	≥10000	≧10000
L/L (枚)	≧10000	≥10000	≥10000	≧10000
耐久性(枚)	≥20000	≥20000	≥20000	12000*

*1000 枚未満は切り捨て。

産業上の利用可能性

本発明によれば、定着温度が低く、省エネルギー化、印字及び複写の 高速化やカラー化などに対応することができ、しかも、保存性と流動性 に優れ、高解像度で良好な画質を形成することが可能な静電荷像現像用 トナーが提供される。

本発明のトナーは、低い定着温度と良好な耐オフセット性を有し、しかも保存性に優れており、高速印刷用画像形成装置などに好適に適用することができる。

請求の範囲

- 1. 少なくとも結着樹脂、着色剤、及び軟化剤を含有する着色粒子 を含む静電荷像現像用トナーにおいて、該軟化剤が、
- 5 (A) 分子量が1000以上、
 - (B) 25℃で測定したスチレン100gに対する溶解量が5g以上、かつ、
 - (C) 酸価が10mgKOH/g以下
 - の有機化合物であることを特徴とする静電荷像現像用トナー。

- 2. 該軟化剤が、
- (AI)分子量が1000~1800、
- (B1) 25 でで測定したスチレン 100 g に対する溶解量が $5\sim25$ g 、かつ、
- 15 (CI)酸価が0.01~10mgKOH/g の有機化合物である請求項1記載の静電荷像現像用トナー。
- 3. 該有機化合物が、示差走査熱量計により測定されるDSC曲線 において、昇温時に50~80℃の領域に最大吸熱ビーク温度を示す低 20 軟化点物質である請求項1記載の静電荷像現像用トナー。
 - 4. 該有機化合物が、5官能以上の多官能エステル化合物である請求項1記載の静電荷像現像用トナー。
- 25 5. 多官能エステル化合物が、5官能以上の多価アルコールとカル ボン酸との縮合物である請求項4記載の静電荷像現像用トナー。

WO 01/01200

- 6. 多価アルコールが、ジベンタエリスリトールである請求項5記載の静電荷像現像用トナー。
- 7. カルボン酸が、炭素数10~30個の長鎖カルボン酸である請 5 求項5記載の静電荷像現像用トナー。
 - 8. 長鎖カルボン酸が、ミリスチン酸、パルミチン酸、及びラウリン酸からなる群より選ばれる少なくとも一種のカルボン酸である請求項 7記載の静電荷像現像用トナー。

10

9. 多官能エステル化合物が、ジベンタエリスリトールへキサミリステート、ジベンタエリスリトールへキサバルミテート、及びジベンタエリスリトールへキサラウレートからなる群より選ばれる少なくとも一種である請求項5記載の静電荷像現像用トナー。

- 10. 少なくとも結着樹脂、着色剤、及び軟化剤を含有する着色粒子をコアとし、該コアを被覆する樹脂層が形成されたコア・シェル型構造を有する請求項1記載の静電荷像現像用トナー。
- 20 11. 分散安定剤を含有する水系分散媒体中で、少なくとも重合性 単量体、着色剤、及び軟化剤を含有する重合性単量体組成物を懸濁重合 する工程を含む静電荷像現像用トナーの製造方法において、該軟化剤と して、
 - (A) 分子量が1000以上、
- 25 (B) 25℃で測定したスチレン100gに対する溶解量が5g以上、かつ、
 - (C) 酸価が10mgKOH/g以下

の有機化合物を使用することを特徴とする静電荷像現像用トナーの製造 方法。

- 12. 該軟化剤として、
- (A1)分子量が1000~1800、
 - (BI) 25℃で測定したスチレン100gに対する溶解量が5~25g、 かつ、
 - (CI)酸価が0.01~10mgKOH/g
 - の有機化合物を使用する請求項11記載の製造方法。

10

- 13. 該有機化合物が、示差走査熱量計により測定されるDSC曲 線において、昇温時に50~80℃の領域に最大吸熱ビーク温度を示す 低軟化点物質である請求項11記載の製造方法。
- 15 該有機化合物が、5官能以上の多官能エステル化合物である 14. 請求項11記載の製造方法。
 - 15. 多官能エステル化合物が、5官能以上の多価アルコールとカ ルボン酸との縮合物である請求項14記載の製造方法。

- 16. 多価アルコールが、ジベンタエリスリトールである請求項1 5 記載の製造方法。
- 17. カルボン酸が、炭素数10~30個の長鎖カルボン酸である 25 請求項15記載の製造方法。
 - 18. 長鎖カルボン酸が、ミリスチン酸、パルミチン酸、及びラウ

リン酸からなる群より選ばれる少なくとも一種のカルボン酸である請求 項17記載の製造方法。

- 19. 多官能エステル化合物が、ジペンタエリスリトールヘキサミ
 5 リステート、ジペンタエリスリトールヘキサパルミテート、及びジペンタエリスリトールヘキサラウレートからなる群より選ばれる少なくとも一種である請求項15記載の製造方法。
- 20. 分散安定剤を含有する水系分散媒体中で、少なくとも重合性 10 単量体、着色剤、及び軟化剤を含有する重合性単量体組成物を懸濁重合 して、着色剤を含有する重合体粒子からなる着色粒子を生成させる工程 (1)、並びに、該着色粒子の存在下に、該着色粒子を構成する重合体成 分のガラス転移温度より高いガラス転移温度の重合体を形成することが できる重合性単量体を重合させて、該着色粒子を被覆する重合体層が形 15 成されたコア・シェル型重合体粒子を生成させる工程(2)を含む請求項 11記載の製造方法。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/04247

~~~~	*******	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~		^^^^^	
A.	A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ G03G9/08				
Acc	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC				
B.	FIELDS	SEARCHED			
Min	imum do Int.	ocumentation searched (classification system followed C1 G03G9/08	by classification symbols)		
	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched  Jitsuyo Shinan Koho 1926-1996 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-2000  Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2000 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996-2000				
······	00000000000000000000000000000000000000	ata base consulted during the international search (name	ne of data base and, where practicable, sea	rch terms used)	
		MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Cat	egory*	Citation of document, with indication, where ap		Relevant to claim No.	
	A	US, 5510222, A1 (Canon Kabushi) 23 April, 1996 (23.04.96), Full text; all drawings & JP, 6-337540, A Claims		1-20	
	A	& EP, 627669, A1 & CN, 1098 & SG, 52799, A1 & DE, 6941		1-20	
	**	JP, 4-184348, A (Konica Corporation), 01 July, 1992 (01.07.92), Claims (Family: none)		1 20	
	А	JP, 8-314186, A (TOMOEGAWA PAPI 29 November, 1996 (29.11.96), Claims (Family: none)	ER CO., LTD.),	1-20	
	Furthe	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
Special categories of cited documents:     document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance     earlier document but published on or after the international filing date		ent defining the general state of the art which is not ared to be of particular relevance	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or seems underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive		
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means			step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the comment is combined with one or more other such documents, such		
"P"	5			. <b>X</b>	
<b>x</b>	07 F	actual completion of the international search August, 2000 (07.08.00)	Date of mailing of the international sear 15 August, 2000 (15.		
Na		nailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer	***************************************	
Facsimile No.			Telephone No.		

国際出願番号 PCT/JP00/04247

	<b></b>		***************************************	
A. 発明の	場する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))			
Int. C17 G03G9/08				
B. 調査を1	テった公路	***************************************		
	る。 最小限資料(国際特許分類(IPC))			
Int. Cl	7 G03G9/08			
最小限資料以外	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの			
日本国実用新	深公報 1926-1996年 用新案公報 1971-2000年			
日本国公開実	:用新案公報 1971-2000年 :用新案公報 1994-2000年			
日本国実用新	<b>案登録公報</b> 1996-2000年			
国際調査で使り	用した電子データベース (データベースの名称、	調査に使用した用語)		
C. 関連す	ると認められる文献			
引用文献の			関連する	
カテゴリー*	<u> </u>	······································	請求の範囲の番号	
	US, 5510222, A1 (Canon	-		
	23. 4月. 1996 (23. 04.	96)	1 00	
A	全文、全図		1–20	
	& JP, 6-337540, A 特許請求の範囲			
	&EP, 627669, A1 &CI	V 1098201 A		
	&SG, 52799, A1 &D			
		2, 0011.002, 2		
i	Control of the Contro			
<u></u>				
X C欄の続	きにも文献が列挙されている。 		紙を参照。	
* 引用文献	のカテゴリー	の日の後に公表された文献		
}	連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	「T」国際出願日又は優先日後に公表さ		
・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	願日前の出願または特許であるが、国際出願日	て出願と矛盾するものではなく、 論の理解のために引用するもの	発明の原理又は理	
<b>C</b>	公表されたもの	「X」特に関連のある文献であって、当		
「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行の新規性又は進歩性がないと考えられるもの				
日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 文献(理由を付す) 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに				
「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献よって進歩性がないと考えられるもの				
「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献				
国際調査を完了した日国際調査報告の発送日				
	07. 08. 00	1 5.08.	UU	
国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 1 2 H 8305				
日本国特許庁 (ISA/JP)				
郵便番号100-8915				
東京	都千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101	内線 3231	

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP00/04247

C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の		関連する
カテゴリー*		請求の範囲の番号
	JP, 4-184348, A (コニカ株式会社)	
Α	1. 7月. 1992 (01. 07. 92)	1-20
	特許請求の範囲 (ファミリーなし)	1-20
	JP, 8-314186, A (株式会社巴川製紙所)	•
Α	29.11月.1996 (29.11.96)	
	特許請求の範囲	1-20
	(ファミリーなし)	
		*******
		****
		2000000
		********
Aven-2000		
		***************************************
		no entre
		***
		interestes
	* Contraction of the Contraction	Biococo
		***************************************
		(Adaptionace
		Vindosana
		· Caranananananananananananananananananana
•		N. C.
		***************************************
		· ·
***************************************		***************************************
		- Control of the Cont